This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

21)

® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Offenlegungsschrift 25 16 025

Aktenzeichen:

P 25 16 025.2

Anmeldetag:

12. 4.75

Offenlegungstag:

6.11.75

30 Unionspriorität:

39 39 3

17. 4.74 Großbritannien 16836-74

🗐 Bezeichnung:

Neue Pyridinderivate, ihre Herstellung und Verwendung

0

Anmelder:

A. Christiaens S.A., Brüssel

(4)

Vertreter:

Schönwald, K., Dr.-Ing.; Meyer, Th., Dr.-Ing.; Eishold, K.W., Dr.-Ing.;

Fues, J.F., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat.; Kreisler, A. von, Dipl.-Chem.; Keller, J.C., Dipl.-Chem.; Selting, G., Dipl.-Ing.; Pat.-Anwälte,

5000 Köln u. 6232 Bad Soden

1

Erfinder:

Delarge, Jacques E., Dolembreux; Lapiere, Charles L., Prof., Tongeren:

Georges, Andre H., Ottignies (Belgien)

2516025

3712 AVK/IN

A. Christiaens S.A., Brüssel/Beigiti

Neue Pyridinderivate, ihre Herstellung und Verwendung

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind neue Pyridinderivate, Verfahren zu deren Herstellung und ihre Verwendung.

Die erfindungsgemäßen Pyridinabkömmlinge entsprechen der allgemeinen Formel I:

$$R_2$$
 $-SO_2NHR_1$
(I),

in welcher

X eine Imino-, C₁-C₄-Alkylimino-, Oxy- oder Thio-Gruppe bedeutet,

R, eine Gruppe der Formel II:

in welcher A ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und R₃ ein C₁-C₄-Alkyl-, Alkenyl-, Cycloalkyl- oder ein gegebenenfalls substituierter Phenylrest sein kann, oder eine Gruppe der Formel III:

darstellt, wobei \mathbf{R}_4 einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest bedeutet,

- R₂ ein Wasserstoffatom oder einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und
- Z einen C₁-C₄-Alkyl-, Methylfuryl- oder Pyridylrest oder einen gegebenenfalls durch eine oder mehrere C₁-C₄-Alkyl-, Alkoxy-, Trifluoromethyl- oder Nitro-Gruppen oder ein oder mehrere Halogenatome substituierten Phenylrest darstellt,

gegebenenfalls mit folgenden Einschränkungen:

1) wenn X eine Iminogruppe darstellt, können Z, R₁, R₂,
R₃ und R₄ unbeschränkt den obigen Bedeutungen entsprechen;

- 2) wenn X eine Oxy- oder Thiogrupps derstellt, kann Z ausschließlich ein gegebenenfalls substituierter Phenylrest sein;
- 3) wenn X eine Alkyliminogruppe darstellt, kann Z nur ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder ein gegebenenfalls wie oben substituierter Phenylrest sein, und R₁ auβer den erwähnten Bedeutungen eine Gruppe der Formel (IV):

$$R_{\varsigma}CO$$
 (IV),

in welcher R₅.ein Wasserstoffatom oder ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen ist, bedeuten;

4) wenn X eine Iminogruppe darstellt und Z kein Phenylrest ist, oder wenn X eine Oxy- oder Thiogruppe darstellt, kann R₁ auβer den genannten Bedeutungen ein Wasserstoffstom oder eine Gruppe der obigen Formel IV bedeuten.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I, in welcher X eine Iminogruppe, Z einen Phenylrest und R₁ eine Gruppe der Formel III bedeuten, sind durch Ringschließung erhaltene Verbindungen der Formel V:

$$R_{2} = \begin{bmatrix} SO_{2} & & & \\ & &$$

in welcher R₂ und R₄ die oben angeführten Bedeutungen haben können; diese Ringschließung erfolgt spontan unter den Umsetzungsbedingungen der erfindungsgemäßen Herstellungsverfahren, und die Doppelringverbindungen der Formel V werden neben den Verbindungen der allgemeinen Formel I erhalten.

Gegenstand der Erfindung sind desweitern die N-Oxide der Verbindungen der allgemeinen Formel I, in welchen das Sauerstoffatom an den Pyridinstickstoff gebunden ist, sowie die Basen- und Säureadditionssalze der Verbindungen der Formeln I und V. Die Erfindung betrifft ebenfalls Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formeln I und V.

Erstes Verfahren

Die Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in welcher R₁ eine R₃NHCA-Gruppe mit der weiter oben angegebenen Bedeutung darstellt, erfolgt durch Umsetzung einer Verbindung der Formel VI:

$$R_{2} \xrightarrow{\text{NO}_{2}^{\text{NIH}}_{2}} \text{(VI)}$$

mit einem Isocyanat oder Isothiocyanat der Formel VII: $R_3N = C = A$ (VII),

in welchen Formeln Z, R₂, R₃ und A eine der angeführten Bedeutungen besitzen.

Zweites Verfahren

Die Herstellung einer Verbindung der Formel I, in welcher R₁ eine wie oben beschriebene R₃NHCO-Gruppe darstellt, in der R₃ einer der angegebenen Bedeutungen entspricht, erfolgt durch die Umsetzung einer Verbindung der obigen Formel VI mit einem Alkylhalogenoformiat der Formel VIII:

in welcher R₇ einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und Hal ein Halogenatom bedeuten, und mit einem Amin der Formel IX:

in welcher R3 eine der angegebenen Bedeutungen besitzt.

Drittes Verfahren

Die Herstellung einer Verbindung der Formel I, in welcher R₁ eine wie oben beschriebene R₃NHCA-Gruppe und X eine Imino- oder Alkyliminogruppe bedeuten, erfolgt durch

Umsetzung einer Verbindung der Formel X:

in welcher Hal, R₂ und R₃ eine der angegebenen Bedeutungen besitzen, mit einem Amin der Formel XI:

$$R_8 - NH - Z \tag{XI}$$

in welcher R_8 ein Wasserstoffatom oder einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet und Z eine der angeführten Bedeutungen besitzt.

Viertes Verfahren

Die Herstellung einer Verbindung der Formel I, in welcher Z einen gegebenenfalls wie oben substituierten Phenylrest, X eine Thio- oder Oxygruppe und R₁ ein Wasserstoffatom, eine R₃NHCA-, eine R₄CO- oder R₅CO-Gruppe der angegebenen Bedeutung darstellen, erfolgt durch Umsetzung einer Verbindung der Formel XII:

mit einem Phenolat oder Thiophenolat der Formel XIII:

$$Na - X - Z \tag{XIII}$$

in welchen Formeln Hal, R₁, R₂, X und Z eine der angeführten Bedeutungen besitzen.

Funftes Verfahren

Die Herstellung einer Verbindung der Formel I, in welcher R₁ eine R₄CO- oder R₅CO-Gruppe bedeutet, oder einer Verbindung der Formel V, erfolgt durch Umsetzung einer Verbindung der Formel VI mit einem Anhydrid einer Alkancarbonsäure XIV:

-5-

25<u>x</u>16025

 $(R_4-CO)_2O$ oder $(R_5-CO)_2C$

oder mit einem Alkansaurechloria der Fermel XV:

 R_4 COCl oder R_5 COCl (XV).

Sechstes Verfahren

Die Herstellung einer Verbindung der Formel I, in welcher X, Z und R₂ eine der angeführten Bedeutungen besitzen und R₁ eine R₃NHCO-Gruppe darstellt, erfolgt durch Erhitzen einer Verbindung der Formel I, in welcher R₁ eine R₃NHCS-Gruppe darstellt, in einer wässerigalkoholischer Natriumkarbonatlösung in Gegenwart eines Überschusses von HgO.

Siebentes Verfahren

Die N-Oxide der Verbindungen der Formel I erhält man mit den Verfahren 1 bis 6, wenn als Ausgangsprodukt das entsprechende N-Oxid des angeführten Pyridinabkömmlings verwandt wird.

Achtes Verfahren

Die Herstellung eines N-Oxids einer Verbindung der Formel I kann durch die Reaktion der entsprechenden Verbindung der Formel I mit Metachloroperoxybenzoesäure erfolgen.

Die in dem 1. und 6. Verfahren als Ausgangsprodukte verwendeten Verbindungen der Formel VI können nach dem 4. Verfahren, oder durch Umsetzung eines aliphatischen Amins mit einem 4-Halogeno-pyridino-sulfonamid gemäß dem dritten Verfahren hergestellt werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formeln I und V besitzen interessante entzundungshemmende und diuresefördernde Eigenschaften.

Diese Eigenschaften wurden durch folgende Versuche festgestellt und verglichen.

1. Entzündungshemmende Eigenschaften

Die zu untersuchenden Verbindungen werden den Versuchstieren (Ratten) in der Form von frisch zubereiteten Lösungen oder Suspensionen oral eingegeben.

-6-

Eine Stunde nach dieser Verabreichung wird Carragneen-extrakt, ein bekanntes Entzündungen hervorrufendes Mittel, in Form einer Lösung oder Suspension in das Fuß-sohlengewebe der rechten Hinterpfote der Versuchstiere eingespritzt, zum Beispiel unter dem Volumen von 0,05 ml einer 1 Gewichtsprozent Carragheen und 0,9 Gewichtsprozent Kochsalz enthaltenden wässerigen Lösung.

4 Stunden nach der Injektion wird plethysmographisch das Ausmaß der Schwellung festgestellt und in Funktion des Volumens der unbehandelten linken Hinterpfote in Prozent ausgedrückt.

Der entzündungshemmende Effekt der Verbindungen wird als Inhibitionsrate (in Prozent) im Vergleich mit einer Gruppe unbehandelter Tiere ausgedrückt.

2. Diuresefördernde Eigenschaften

Jede der gleichen Behandlung unterworfene Versuchsgruppe, deren Zusammensetzung dem Zufall überlassen bleibt, besteht aus 3 Ratten mit einem Körpergewicht von 250 bis 300 g.

Die zu untersuchenden Verbindungen werden den Versuchstiren in Form einer wässerigen, 0,45 % Methylzellulose enthaltenden Lösung oder Suspension stomachal eingeflößt. Die Vergleichstiere erhalten die gleiche Menge destilliertes Wasser, und sämtlichen Versuchstieren werden gleichzeitig durch subkutane Injektion 25 ml/kg physiologische Kochsalzlösung verabreicht.

Die jeweils aus 3 identisch behandelten Ratten bestehenden Versuchsgruppen werden in getrennten Käfigen gehalten und ihr Urin während 4 Stunden gesammelt.

Die diuresefördernde Wirkung ergibt sich aus der Volumenzunahme des Urins gegenüber desselben der Kontrolltiere; in der folgenden Tabelle wird die Diurese in ml/kg Körpergewicht ausgedrückt.

Diese Tabelle gibt desweitern die Inhibitionsrate für akute Oedeme (in Prozent) einer Reihe erfindungsgemäßer Verbindungen an.

Tabelle I

Verbin	dung	Pharmakologische Eigenschaften					
Kode-Nummer	Beispiel	Diurese (mg/kg)	Inhibitionsrate (%)				
C· 2129	11	30,3	23,2				
JDL 181	77	14,8	21,6				
344	1	66,9	82,4				
346	11 *	15,3	53,6				
355	2	57,0	48,8				
356	22	54,7	80,8				
357	24	11,2	52,0				
358	5	17,9	57,3				
360	6	5,2	33,6				
361	7	9,6	56,8				
362	8	8,1	37,6				
363	14	40,1	63,2				
364	3	37,7	58,4				
365	10 .	8,7	43,2				
366	9	11,1	56,0.				
367	23	11,1	80,0				
368	4	6,1	57,0				
375	36	80,5	46,4				
378	19	84,0	74,4				
379	34	76,5	63,2				
383	18	57,8	55,2				
კ84	85	12,8	66,4				
385	86	17,6	45,6				
386	20	80,5	80,8				
387	35	80,9	76,8				
388	38	37,0	66,4				
389	39	73,3	64,0				
390	40	16,9	47,2				
391	41	9,6	74,4				
402	27	65,4	76,8				
403	28	74,9	76,8				
404	29	43,1	76,8				

	ď		2516025
Kode-Nummer	Beispiel	Diurese	Inhibitionsrate
JDL 413	37	92,5	76,8
414	21	82,9	75,2
415	47	47,0	75 , 2
416	48	52,8	85,6
417	49	58,3	72,8
420	26	65,0	52,8
421	30	72,0	88,8
4 2 2	31	56,7	46,4
423	50	68,7	64,0
424	51	21,0	50,4
425	52	37,7	42,4
426	53	22,0	73,6
427	32	11,4	53,6
428	33	15,6	17,6
463	70	76,1	73,6
464	71	81,6	76,8
465	58	76,7	71,2
466	59	70,7	68,0
467	55	65,8	69,6
468	56	77,2	72,0
469	67	46,9	60,8
470	68	74,9	83,2
471	78	37,7	70,4
47 [.] 2	79	69,6	54,4
473	62	24,0	41,6
47 4	63	33,3	~
475	60	34,3	79,2
476	61	42,1	92,0
477	44	43,6	61,6
478	45	29,7	29,6
479	46	44,3	45,6
. 480	12	26,4	65,6
482	14	25,3	-
483	83	12,4	-
484	82	9,0	13,6
485	80	51,3	15,2
486	76	3,6	16,8
	509845/1	034	-9-

2516025

Kode-Nummer	Beispiel	Diurese	Z510025 Inhibitionsrate			
JDL 487	75	10,5	20,8			
488	74	16,4	24,8			
491	84	25,1	88,0			
492	15	14,9	88,8			
493	66	50,7	59,2			
494	69	75,9	85,6			
495	· 57	76,3	66,2			
496	54	72,1	70,4			
501		35,9	39,2			
502	16	43,8	1,6			
503	43	48,9	71,2			
504	64	17,2	43,0			
505	65	56,3	68,0			
506	81	13,5	-			
509	25	106,4	~			
510	16 *	92,5	•••			
511	72	66,4	72,0			
512	73	65,9	78,7			

^{* =} N-Oxid

Die Erfindung betrifft infolgedessen ebenfalls pharmazeutische Zusammensetzungen, welche neben einem üblichen Trägerstoff als Aktivsubstanz eine oder mehrere Verbindungen der Formel I oder V, der N-Oxide oder der Basenoder Säureadditionssalze derselben enthalten.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in Form von Dragées, Tabletten, Kapseln oder Stuhlzäpfchen mit täg-lichen Dosen zwischen 50 und 300 mg Aktivsubstanz verabreicht werden.

Die Herstellung der Verbindungen der Formeln I und V wird in den folgenden Beispielen näher erläutert.

Beispiel 1

<u>Herstellung von 3-Butylcarbamylsulfonamido-4-(3'-chloro)-</u> phenyl-aminopyridin

(Formel I: Z = 1-chlorophenyl; $R_1 = CONHC_4H_9$; $R_2=H$; X=NH)

A. Nach dem ersten Verfahren

3-Sulfonamido-4-(3'-chlore)-phenyl-aminopyridin (0,02 Mol) wird in Gegenwart von 1 bis 2 ml Triäthylamin mit n-Butylisocyanat (0,025 Mol) durch zehnstündiges Erhitzen zwischen 85 und 95°C umgesetzt. Der Rückstand wird alsdann in 30 ml Alkohol und NaOH 2N aufgenommen, mit Hilfe von Essigsäure angesäuert und mit einem Überschuβ Wasser verdünnt, worauf ein Produkt ausfällt. Das Gemisch wird während einer Stunde in einer 3:1 Wasser-Alkoholmischung mit einer 5prozentigen Natriumbikarbonatlösung behandelt, gefiltert und angesäuert, wobei die oben angegebene Verbindung ausfällt.

B. Nach dem zweiten Verfahren

In Azeton wird während 2 Stunden das Gemisch von Äthylchloroformiat (0,06 Mol), 3-Sulfonamido-4-(3'-chloro)phenyl-aminopyridin (0,05 Mol) und Kaliumkarbonat (8,5 g) unter Rühren auf Rückflußtemperatur erhitzt. Nach destillativer Entfernung des Azetons wird der Rückstand in einen Uberschuß Wasser gegossen und dieses mit Salzsäure angesäuert. Das ausfällende Produkt wird in Äther extrahiert und die ätherische Lösung wird eingedampft und destilliert, der Rückstand in 10 ml Diathoxyathan oder Propylenglykol, welches Butylamin (0,02 Mol) enthält, gelöst, diese Lösung während 15 Stunden auf Rückflußtemperatur erhitzt und alsdann mit 100 ml Wasser verdünnt und mit Essigsäure angesäuert. Das ausgefällte Produkt wird mit Natriumkarbonat behandelt und wie im Teil A beschrieben abgetrennt.

C. Nach dem dritten Verfahren

3-Butylcarbamylsulfonamido-4-chloropyridin (0,01 Mol), Metachloroanilin (0,0125 Mol) und Kupferpuder werden intim gemischt und sorgfältig erwärmt, bis die Temperatur spontan ansteigt. Die Reaktionsmischung wird alsdann abgekühlt und das erhaltene Produkt wie in Teil A beschrieben gereinigt und abgetrennt.

Die im Titel genannte Verbindung wird nach den drei Verfahren in der Form von weißen Kristallen erhalten; Schmelzpunkt: 139-140°C.

Beispiel 2

Herstellung von 3-Propylcarbamylsulfonamido-4-(3'-trifluoro-methyl)-phenylaminopyridin

(Formel I: Z = Trifluoromethylphenyl; R₁ = CONHC₃H₇; R₂ = H und X = NH)

Bei Verwendung der entsprechenden Ausgangssubstanzen und Anwendung der in den Teilen A und C des Beispiels 1 beschriebenen Verfahrensweisen erhält man die obige Verbindung in der Form von weißen Kristallen; Schmelzpunkt: 166-168°C.

Beispiel 3

Herstellung von 3-Cyclohexylcarbamylsulfonamido-4-(3'-trifluoromethyl)-phenylaminopyridin

(formel I: $Z = Trifluoromethylphenyl; R_1 = CONHC_6H_{11};$ $R_2 = H$ und X = NH)

Diese Verbindung wird erhalten, wenn die entsprechenden Ausgangssubstanzen nach der Verfahrensweise des Teils A oder C des Beispiels 1 umgesetzt werden; weiße Kristalle; Schmelzpunkt: 126-128°C.

Beispiel 4

Herstellung von 3-Phenylcarbamylsulfonamido-4-(3'-trifluoromethyl)-phenylaminopyridin

(Formel I: $Z = Trifluoromethylphenyl; R₁ = CONH-<math>(R_2 = H \text{ und } X = NH)$

Wird gemäß dem in Teil A des Beispiels 1 beschriebenen Verfahren in Form von weißen Kristallen erhalten; Schmelzpunkt: 180-182°C.

Beispiel 5

Herstellung von 3-Propionylsulfonamido-4-(N-methyl-anilino)-pyridin

(Formel I: $Z = Phenyl; R_1 = COC_2H_5; R_2 = H; X = N-CH_3$)

Gemäß dem fünften Verfahren wird die Mischung von 3fonamide-4-(N-methylanilino)-pyridin (0,01 Mol),

-12-

Propionylchlorid oder -anhydrid (10 ml) and Pyridin (10 ml) während 12 Stunden umgesetzt.

Die Reaktionsmischung wird alsdann in einen Überschuß von 10prozentigem NaOH gegossen, gegebenenfalls gefiltert und mit Essigsäure angesäuert; das ausgefällte Produkt wird in einer 3:1 Mischung Wasser-Alkohol in 100 ml Natriumbikarbonat (5%) gelöst, die Lösung abgefiltert und das Filtrat angesäuert, worauf die gewünschte Verbindung in Form von gelblich-weißen Kristallen ausfällt; Schmelzpunkt: 247°C.

Beispiel 6

Herstellung von 3-Sulfonamido-4-(3'-chloro)-phenoxypyridin (Formel I: $Z = Chlorophenyl; R_1 = R_2 = H$ und X = 0)

Gemäß dem vierten Verfahren wird das Gemisch von 3-Sulfon-amido-4-chloropyridin (0,02 Mol), Natrium-metachlorophenolat (0,04 Mol) und Metachlorophenol (0,02 Mol) während ungefähr 30 Minuten zwischen 160 und 180°C gehalten, die Reaktionsmischung in 100 ml Alkohol aufgenommen, mit Essigsäure angesäuert und mit Wasser verdünnt. Das im Titel genannte Produkt fällt in Form von weißen Kristallen aus; Schmelzpunkt: 161-163°C.

Beispiel 7

Herstellung von 3-Sulfonamido-4-(3'-chloro)-thiophenoxy-<u>pyridin</u> (Formel I: $Z = Chlorophenyl; R_1=R_2=H und X = S$).

Gemäß dem vierten Verfahren wird die Mischung von 3-Sulfonamido-4-chloropyridin (0,02 Mol) und Natrium-metachlorothiophenolat (0,03 Mol) während 1 Stunde bei Siedehitze gehalten, mit überschüssigem Wasser verdünnt und mit Essigsäure angesäuert, worauf die gewünschte Verbindung als
weiße Kristalle ausfällt; Schmelzpunkt: 150-152°C.

Beispiel 8

Herstellung von 3-Azetylsulfonamido-4-(3'-chloro)-thiophenoxypyridin (Formel I: Z = Chlorophenyl; R₁ = COCH₃;
R₂ = H und X = S)

A. Nach dem fünften Verfahren

Nach drei Stunden Kontakt von 3-Sulfonamido-4-(3'-chloro)-thiophenoxypyridin (5 g) mit Pyridin (25 ml) und Essigsäureanhydrid (25 ml) wird die Reaktionsmischung in einen Überschuß von 10prozentigem Natriumhydroxyd gegossen, wenn nötig gefiltert und mit Essigsäure angesäuert. Das ausfällende Produkt wird in einer 3:1 Mischung Wasser-Alkohol in 200 ml NaHCO3 (5 %) gelöst und mit Hilfe von Essigsäure gefällt.

B. Nach dem vierten Verfahren

3-Azetylsulfonamido-4-chloropyridin (0,01 Mol) und Natrium-metachlorothiophenolat (0,01 Mol) werden eine Stunde in absolutem Äthylalkohol (100 ml) auf Rückflußtemperatur erhitzt und nach destillativer Entfernung von 50 ml Äthanol wird das Gemisch mit überschüssigem Wasser verdünnt und das ausfällende Produkt wie in Teil A beschrieben gereinigt und isoliert.

Die weiße Titelverbindung besitzt einen Schmelzpunkt von 229-230°C.

Beispiel 9

<u>Herstellung von 3-Butylcarbamylsulfonamido-4-(3'-chloro)-thiophenoxypyridin</u>

(Formel I: $Z = Chlorophenyl; R_1 = CONHC_4H_9; R_2=H; X = S$)

A. Diese Verbindung wird gemäß der Verfahrensweise des Teils A des Beispiels 1 erhalten, wenn als Ausgangssubstanz des 3-Sulfonamido-4-(3'-chloro)-thiophenoxypyridin verwandt wird.

B. Diese Verbindung erhält man desweitern nach der Verfahrensweise 4 mit Natrium-metachlorothiophenolat, wobei als Lösungsmittel absoluter Äthylalkohol verwandt wird.

Das in beiden Fällen erhaltene weiße Produkt besitzt einen Schmelzpunkt von 195-197°C.

Beispiel 10

Herstellung von 3-Propylcarbamylsulfonamido-4-(3'-chloro)-phenoxypyridin

(Formel I: $Z = Chlorophenyl; R_1 = CONHC_3H_7; R_2=H; X = 0$)

Gemäß dem ersten Verfahren werden 3-Sultonamido-4-(3'-chloro)-phenoxypyridin (0,01 Mol), Propylisocyanat (0,0125 Mol) und 0,5 bis 1 ml Triäthylamin intim gemischt, 4 Stunden zwischen 85 und 95°C erhitzt, in 50 ml Alkohol, welche einige ml NaOH 2N enthalten, aufgenommen, erwärmt bis alle festen Produkte gelöst sind und mit Essigsäure angesäuert. Nach Zugabe von 300 ml Wasser wird das ausgefällte Produkt wie weiter oben beschrieben mit einer Natriumbikarbonatlösung behandelt und als weiße Kristalle isoliert, deren Schmelzpunkt bei 177-179°C liegt.

Beispiel 11

Herstellung von 3-Benzoylsulfonamido-4-(3'-trifluoro-methyl)-phenylpyridin und von 3-Phenyl-4-metatrifluoro-methyl-4H-pyridino /4,3-e7-1,2,4-thiadiazin-1,1-dioxid (Formeln I und V: Z = Trifluoromethylphenyl; R₁ = CO->; R₂ = H; R₄ = Phenyl und X = NH)

A. Nach 24stündigem Kontakt von 3-Sulfonamido-4-(3'-trifluoromethyl)-phenylaminopyridin (0,01 Mol), Benzoylchlorid (0,030 Mol) und wasserfreiem Pyridin (20 ml) wird die Reaktionsmischung in 10prozentiges Natriumhydroxid gegossen, wobei die zweite, zyklische Titelverbindung (Schmelzpunkt 290°C) ausfällt. Die nach Abfiltrieren erhaltene Lösung wird mit Essigsäure neutralisiert, wobei die erste Titelverbindung als rohes Produkt ausfällt, in einer wässerigen Natriumbikarbonatlösung unter Rühren von der überschüssigen Benzoesäure befreit, in einer wässerig-alkoholischen NaHCO,-Lösung gelöst, gefiltert und das Filtrat mit Essigsäure neutralisiert wird. Die erste Titelverbindung besitzt als reine Substanz einen Schmelzpunkt von 249°C und kann durch Behandlung mit einem wasserentziehenden Agenten wie Essigsäureanhydrid in die zweite Titelverbindung umgesetzt werden.

B. Die Mischung von 4-Chloro-3-benzoylsulfonamido-pyridin (0,01 Mol), Meta-trifluoromethyl-anilin (0,01 Mol)

und einer kleinen Menge Kupferpulver wird bis auf ungefähr 80°C erhitzt, worauf die Temperatur spontan ansteigt. Nach 10 Minuten zwischen 80°C und 100°C wird die Reaktionsmischung in Wasser gegossen und deren pH-Wert auf 5 eingestellt. Das ausfällende Produkt wird wie in Teil A behandelt, um die erste und/oder die zweite Titelverbindung zu erhalten.

Beispiel 12

Herstellung von 3-Allyl-thiocarbamylsulfonamido-4-(3'-chloro)-phenylaminopyridin (Formel I: Z = Chlorophenyl; $R_1 = Allylthiocarbamyl;$ $R_2 = H$ und X = NH)

0,01 Mol des Natriumsalzes des 3-Sulfonamido-4-(3'-chloro)phenylaminopyridins wird in einer Mischung aus gleichen
Teilen Wasser und Dioxan gelöst, worauf 0,02 Mol Allylisothiocyanate langsam zugegeben wird. Unter Rühren wird
dieses Gemisch während einer Stunce bei 50°C gehalten,
mit 250 ml Wasser verdünnt und angesäuert. Das ausgefällte Rohprodukt wird in einer wässerig-alkoholischen
Natriumbikarbonatlösung durch Zugabe von Essigsäure als
reine Substanz mit einem Schmelzpunkt von 175-177°C erhalten.

Beispiel 13

Herstellung von 3-Allylcarbamylsulfonamido-4-(3'-chloro)-phenylaminopyridin (Formel I: $Z = Chlorophenyl; R_1 = Allylcarbamyl; R_2 = H und X = NH)$

Gemäß dem sechsten Verfahren wird 0,01 Mol 3-Allylcarbamylsulfonamido-4-(3'-chloro)-phenylaminopyridin in 100 ml Wasser, welche 5 g Natriumkarbonat enthalten, gelöst und, nach Zugabe von 10 g HgO, auf Rückflußtemperatur erhitzt, bis der Schwefel in Form von HgS eliminiert ist. Nach Abfiltrieren wird das Filtrat auf einen pH-Wert von 4-5 ajustiert. Das ausgefällte Produkt wird durch Behandlung mit Natriumbikarbonat und Essigsäure gereinigt. Schmelzpunkt: 161-163°C.

Beispiel 14

estellung von 3-Isopropylcarbamylsulfonamido-4-isopropyl
[A (Formel I: Z = Isopropyl; R_1 = Isopropyl
[Banyl; R_2 = H and X = NH)

[509845/1034

Diese Verbindung kann gemäß einer der in Beispiel i beschriebenen Verfahrensweißen A, B oder C aus den entsprechenden Ausgangssubstanzen gewonnen werden.

Bei Anwendung des Verfahrens 1C werden die Reagenzien bevorzugt auf 120°C erhitzt, wozu ein geschlossener Reaktor verwandt wird. Auch kann als Zwischenlösungsmittel unter anderem Propylenglykol verwandt werden. Schmelzpunkt: 193°C.

Beispiel 15

Herstellung von 3-Methylcarbamylsulfonamido-4-methylfurylaminopyridin (Formel I: Z = Methylfuryl; R₁ =
Methylcarbamyl; R₂ = H und X = NH)

Bei Anwendung der Verfahrensweisen 1A und 1C wird diese Verbindung mit guten Ausbeuten erhalten. Schmelzpunkt: 208-209°C.

Beispiel 16

Herstellung von 3-Isopropylcarbamylsulfonamido-4-(3'-

methyl)-phenylaminopyridin - N-Oxid

(Formel I: Z = Methylphenyl; R₁ = Isopropylcarbamyl; X=NH)

A. Nach dem siebenten Verfahren

Zuerst wird 4-Chlorosulfonamidopyridin-N-oxid (Schmelz-punkt 217-219°C) auf bekannte Art und Weise mit Toluidin kondensiert; 0,01 Mol des Natriumsalzes des 3-Sulfonamido-4-(3'-methyl)-phenylaminopyridin-N-Oxids wird dann mit 0,011 Mol Isopropylisocyanat während 60 Minuten bei ungefähr 40°C in 50 ml einer Lösung aus gleichen Teilen Wasser und Dioxan umgesetzt. Nach Verdünnung mit 250 ml Wasser wird der pH-Wert bei 4-5 geregelt. Das ausgefällte Rohprodukt wird/eine schon beschriebene Behandlung mit Natriumbikarbonat in wässerig-alkoholischer Lösung (3:1) und Ausfällung mit Hilfe von Essigsäure gereinigt. B. Nach dem achten Verfahren

Zu der Lösung von 3-Isopropylcarbamylsulfonamido-4-(3'-methyl)-phenylaminopyridin (0,01 Mol) in CHCl₃ (150 ml) wird unter Rühren Metachloroperoxybenzoesäure (0,01 Mol) tropfenweise zugegeben und die Reaktionsmischung mehrere

Stunden abgekühlt. Nach destillativer Entfernung des CHCl₃ wird der Rückstand in Äther aufgenommen und das unlösliche Rohprodukt durch eine schon beschriebene Behandlung mit Natriumbikarbonat gereinigt. Schmelzpunkt: 158°C.

Beispiel 17

Herstellung von 3-Äthylcarbamylsulfonamido-4-(3'-chloro)phenylamino-5-methylpyridin

Schmelzpunkt: 182°C

(Formel I: Z = Chlorophenyl; R₁ = Äthylcarbamyl: R₂ =

Methyl und X = NH)

Zur Herstellung dieser Verbindung kann man nach einem der in Beispiel 1 beschriebenen Verfahren vorgehen, wobei jedoch die Verfahrensweise 1A bevorzugt wird, für welche als Ausgangssubstanzen 3-Sulfonamido-4-(3'-chloro)-phenylamino-5-methylpyridin (Schmelzpunkt 251°C) und Äthylisocyanat eingesetzt werden.

Beispiele 18 - 92

Die hierunter aufgeführten erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I werden nach den beschriebenen Verfahren hergestellt. Mit Ausnahme der Verbindungen der Beispiele 64 und 65 handelt es sich um Produkte, die in der Form von weißen Kristallen anfallen. Die aufgeführten Verbindungen sind beschränkt wasserlöslich, besitzen eine größere Löslichkeit in Alkohol und Azeton und sind gut löslich in den konzentrierten mineralischen Säuren und, mit Ausnahme der Verbindung des Beispiels 11, in den Basen.

•	
	~
#1	•

Schmelz- punkt (°C)	105-107	189-191	164–165	177	150-152	168–170	208-210	163 ·	178–180	192		
₩ .	NCH ₃	HN	HN	NH	NH	HN	NH	HN	NH	HN		
R2	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	н	Ħ		
Т	Propyl- carbamyl	Methyl- carbamyl	äthyl- carbamyl	Iso- propyl- carbamyl	Butyl- carbamyl	Tertio- butyl- carbamyl	p-Chloro- phenyl- carbamyl	Äthyl- carbamyl	Athyl- thio- carbamyl	Wethyl- carbamyl		
Z	Phenyl	Trifluoro- methyl- phenyl	Trifluoro- methyl- phenyl	Trifluoro- methyl- phenyl	Trifluoro- methyl- phenyl	Trifluoro- methyl- phenyl	Trifluoro- methyl- phenyl	Trifluoro- methyl- phenyl	Trifluoro- methyl- phenyl	Chloro- phenyl		
Verbindung der Formel I	3-Propylcarbamylsulfonamido- 4-N-methylanilinopyridin	3-Methylcarbamylsulfonamido- 4-(3'-trifluoromethyl)- phenylsminopyridin	3-Äthylcarbamylsulfonamido- 4-(3'-trifluoromethyl)- phenylaminopyridin	3-Isopropylcarbamylsulfon- amido-4-(3'-trifluoromethyl)- phenylaminopyridin	3-Butylcarbamylsulfonamido- 4-(3'-trifluoromethyl)- phenylaminopyridin	3-t-Butylcarbamylsulfon- amido-4-(3'-trifluoromethyl)- phenylaminopyridin	3-p-Chlorophenylcarbamyl-sulfonamido-4-(3'-trifluoro-methyl)-phenylaminopyridin	3-Athylcarbamylsulfonsmido-4-(3'-trifluoromethyl)-phenylsminopyridin-N-Oxid	3-Ättyithicarbamylsulfonamido- 4-(3'-trifluoromethyl)- phenylaminopyridin	3-Methylcarbamylsulfonamido- 4-(2'-chloro)-phenylamino- pyridin		
Kode- Nummer: JDL	383	378	386	414	356	367	357	509	450	402		
Bei- spiel Nr.	48	91	50	₩ 50	8 9845	ສ /103	⁷²	25	56	₽ -19-		
					J J 4 0	. ,	•			ر .		

	a
ſ	4

	1				r 7				
Schmelz- punkt (°C)	176–178	151-152	144	116	185	137	174-176	163–165	176
×	HN	HN	HN	HN	HN	HN	HN	HN	HN
R2	Ħ	斑	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	H
R ₁	Äthyl- carbamyl	Propyl- carbamyl	Iso- propyl- carbamyl	Butyl- .carbamyl	Tertio- butyl- carbamyl	Cyclo- hexyl- carbamyl	Methyl- carbamyl	Äthyl- carbamyl	Propyl- carbamyl
2	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl
Verbindung der Formel I	3-Äthylcarbamylsulfonamido- 4-(2'-chloro)-phenylamino- pyridin	3-Propylcarbamyl-sulfonamido-4-(2'-chloro)-phenylamino-pyridin	3-Isopropylcarbamylsulfon- amido-4-(2'-chloro)-phenyl- aminopyridin	3-Butylcarbamylsulfonamido- 4-(2'-chloro)-phenylamino- pyridin	3-t-Butylcarbamylsulfon- amido-4-(2'-chloro)-phenyl- aminopyridin	3-Cyclohexylcarbamylsulfon- amido-4-(2'-chloro)-phenyl- aminopyridin	3-Methylcarbamylsulfonamido- 4-(3'-chloro)-phenylamino- pyridin	3-Athylcarbamylsulfonamido- 4-(3'-chloro)-phenylamino- pyridin	3-Propylcarbamylsulfonamido- 4-(3'-chloro)-phenylamino- pyridin
Kode- Nummer: JDL	403	404	421	422	427	428	379	387	375
Bei-spiel	28	53	30	5098	≈ 345/1	ස 1034	34	35	36

\mathbf{a}		1	\circ	\circ	9	_
7	C	- [6	U	2	J

	1		-		9	0			25	16025
Schmelz- punkt (°C)	179	172-173	125	214	213-215	189	174	194–196	195–196	189-191
×	HN	HN	NH	HN	HN	HN	HN	HN	HN	HN
H 2	н	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	сн3	сн3	Ħ	H	Ħ
R,	Iso- propyl- carbamyl	Tertio- butyl- carbamyl	Cyclo- hexyl- carbamyl	Phenyl- carbamyl	p-Chloro- phenyl- carbamyl	Wethyl- carbamyl	Iso- propyl- carbanyl	Methyl- thio-	Ätbyl- thio- carbamyl	Isopropyl- thio- carbamyl
Ø	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl
Verbindung der Formel I	3-Isopropylcarbamylsulfon- amido-4-(3'-chloro)-phenyl- aminopyridin	3-t-Butylcarbamylsulfon- amido-4-(3'-chloro)-phenyl- aminopyridin	3-Cyclohexylcarbamylsulfon- amido-4-(3'-chloro)-phenyl- aminopyridin	3-Phenylcarbamylsulfonamido- 4-(3'-chloro)-phenylamino- pyridin	3-p-Chlorophenylcarbamyl- sulfonamido-4-(3'-chloro)- phenylaminopyridin	3-Kethylcarbamylsulfonamido- 4-(3'-chloro)-phenylamino- 5-methylpyridin	3-Isopropylcarbamylsulfon- amido-4-(3'-chloro)-phenyl- amino-5-methylpyridin	3-Methylthiocarbanylsulfon- amido-4-(3'-chloro)-phenyl- aminopyridin	3-Äthylthiocarbamylsulfon- amido-4-(3'-chloro)-phenyl- aminopyridin	3-Isopropylcarbamylsulfon- amido-4-(3'-chloro)-phenyl- aminopyridin
Kode- Nummer: JDL		388	389	390	391	501	503	477 3	478 3 a	479 3
Bei- spiel Nr.	. 37	38	39	209	∓ 845/	당 1034	43	44	45	-21 -

Ī	24										
Schmelz- punkt (°C)	180	201	168-170	143	170–172	118	178	187	165-167	157-159	
M	HN	HN	NH	HN	HN	NH	HN	HN	HN	HN	
R2	Ħ	н	Ħ	Ħ	щ	ш	н	Ħ	Ħ	Ħ	
я ,	Wethyl- carbamyl	Athyl- carbamyl	Propyl- carbamyl	Isopropyl- carbamyl	Butyl- carbamyl	Tertio- butyl- carbamyl	Cyclo- hexyl- carbamyl	Methyl- carbamyl	Äthyl- carbamyl	Iso- propyl- carbamyl	
23	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	Bromo- phenyl	Bromo- phenyl	Bromo- phenyl	
Verbindung der Formel I	3-Methylcarbamylsulfonsmido- 4-(4'-chloro)-phenylamino- pyridin	3-Athylcarbamylsulfonamido- 4-(4'-chloro)-phenylamino- pyridin	3-Propylcarbamylsulfon- amido-4-(4'-chloro)-phenyl- aminopyridin	3-Isopropylcarbamylsulfon- amido-4-(4'-chloro)-phenyl- aminopyridin	3-Butylcarbamylsulfonsmido- 4-(4'-chloro)-phenylamino- pyridin	3-t-Butylcarbamylsulfon- amido-4-(4'-chloro)-phenyl- aminopyridin	3-Cyclohexylcarbamylsulfon-amido-4-(4'-chloro)-phenyl-aminopyridin	3-We thylcarbamylsulfonamido- 4-(3'-bromo)-phenylamino- pyridin	3-Äthylcarbamylsulfonamido- 4-(3'-bromo)-phenylamino- pyridin	3-Isopropylcarbamylsulfon- amido-4-(3'-bromo)-phenyl- aminopyridin	
Kode- Nummer: JDL	415	416	417	423	424	425	426	496	467	468	
Bei- spiel Nr.	47	84 .	49	요 509	広 1845/	2 <u>5</u> 71034	53	54	55	95 -22-	

	1	•				ફર		gelb		2 16025	
Schmelz- punkt (°C)	170-172	158 - 160	163–165	166–168	123-125	165-167	124–126	173 – ge	166 - gell.	177	
×	NH	NH	HN	NH	HN	NH	HN	HN	NH	HN	
e e	щ	Ħ	щ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	H	н	Ħ	
ж .	.Methyl- carbamyl	Äthyl- carbamyl	Iso- propyl- carbamyl	Äthyl- carbamyl	Iso- propyl-	Äthyl- carbamyl	i Iso- propyl-	We thyl- carbamyl	Iso- propyl-	Wethyl- carbamyl	
17	Fluoro- phenyl	Fluoro- phenyl	Fluoro- phenyl	Di- chloro- phenyl	Di- chloro- phenyl	Di- chloro- nhenvl	Di- chloro- phenyl	Nitro- phenyl	Nitro- phenyl	Methoxy- phenyl	
er: Verbindung er: der Formel I	3-Methylcarbamylsulfonamido- 4-(3'-fluoro)-phenylamino- pyridin	•		3-Äthylcarbamylsulfonamido- 4-(3',4'-dichloro)-phenyl- aminopyridin		3-Athylcarbamylsulfonamido- 4-(3',5'-dichloro)-phenyl- aminopyridin	3-Isopropylearbamylsulfon- amido-4-(3',5'-dichloro)- phenylaminopyridin	3-Methylcarbamylsulfonamido- 4-(3'-nitro)-phenylamino- pyridin	3-Isopropylcarbamylsulfon- amido-4-(3'-nitro)-phenyl- aminopyridin	3-Methylcarbamylsulfonamido- 4-(3'-methoxy)-phenylamino- pyridin	
Kode- Nummer JDL	495	. 465	466	475	476	473	474	504	505	493	
Bei-spiel Nr.	57	58	. 59	% 509	5 845/	8 1034	63	64	. 65	% -23-	

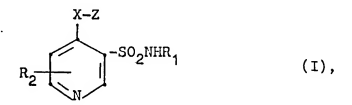
					\$	E §			25160
Schmelz- punkt (°C)	99-101	144-146	174	151-153	163–164	165	145	172	178
×	NH	HN	HN	HN	NH.	HN	HN	HN	HN
я ₂	Ħ	Ħ	Ħ	щ	н	Ħ	缸	н	ж
ж Т	Äthyl- carbamyl	Iso- propyl- carbamyl	Methyl- carbamyl	Äthyl- carbamyl	Iso- propyl- carbamyl	Äthyl- carbamyl	Iso- propyl- carbamyl	Äthyl- carb- amyl	Iso- propyl- carb- amyl
22	Kethoxy- phenyl	Methoxy- phenyl	Methyl- phenyl	Wethyl- phenyl	Methyl- phenyl	Äthyl- phenyl	Athyl- phenyl	Trifluoro- methyl-chlo- rophenyl	Trifluoro- methyl chloro- phenyl
der Formel I	3-Athylcarbamylsulfonamido- 4-(3'-methoxy)-phenylamino- pyridin	3-Isopropylcarbamylsulfon- amido-4-(3'-methoxy)-phenyl- aminopyridin	3-We thylcarbamyl sulfonamido-4-(3'-me thyl)-phenylamino-pyridin	3-Äthylcarbamylsulfonamido- 4-(3'-methyl)-phenylamino- pyridin	3-Isopropylcarbamylsulfon- amido-4-(3'-methyl)-phenyl- aminopyridin	3-Äthylcarbamylsulfonamido- 4-(3'-ëthyl)-phenylamino- pyridin	3-Isopropylcarbamylsulfon- amido-4-(3'-#thyl)-phenyl- aminopyridin	3-Äthylcarbamylsulfonamido- -4-(3'-trifluoromethyl 4'- chloro)-phenylaminopyridin	3-Isopropylcarbamylsulfon- amido-4-(3'-trifluoromethyl 4'-chloro)-phenylamino- pyridin
Node- Nummer: JDL	469	470	494	463	464	511	512	488	487 3

	1						24	L			_	
Schmelz- punkt (°C)	128	160-162	183-184	147-148	159	249	171	102	161	174-176	128	165
×	HN	HN	HN	HN	NH	NH	$^{\mathrm{NC}_{2}\mathrm{H}_{5}}$	NC2H5	NH	ល	w	w
R2	н	н	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	H	Ħ	#	Ħ	Ħ	Ħ
ъ <u>т</u>	Butyl- - carb- amyl	Ë	Äthyl- carbamyl	Iso- propyl- carbamyl	Butyl- carbamyl	Methyl- carbamyl	, H	Isopropyl- carbamyl	Butyl- carbamyl	Propyl- carbamyl	Tertio- butyl- carbamyl	, #
2	Trifluoro- methyl-chloro- phenyl	Kethyl- propyl	Wethyl- furyl	Ke thyl- furyl	Wethyl- furyl		Äthyl	Äthyl	Iso- propyl	Chloro- phenyl	Chloro- phenyl	m-Trifluoro- methylphenyl
Verbindung der Formel I	3-Butylcarbamylsulfonamido- 4-(3'-trifluoromethyl 4'- chloro)-phenylaminopyridin	3-Sulfonamido-4-methyl- furylaminopyridin	3-Äthylcarbamylsulfonamido-4-methylfurylsminopyridin	3-Isopropylcarbamylsulfon- amido-4-methylfurylamino- pyridin	3-Butylcarbamylsulfonamido-4-methylfuryl-aminopyridin	3-We thyl carbamyl sulfonamido- 4-(3'-pyridylamino)-pyridin	3-Sulfonamido-4-diëthyl- aminopyridin	3-Isopropylcarbamylsulfon- amido-4-diathylaminopyridin	3-Butylcarbamylsulfonamido- 4-isopropylaminopyridin	3-Fropylcarbamylsulfon- amido-4-(3'-chloro)-thio- phenoxypyridin	3-t-Butylcarbamylsulfon- amido-4-(3'-chloro)-thio- phenoxypyridin	3-Sulfonamido-4-metatri- fluoromethyl-thiophenoxy- mo
Kode- Nummer: JDL	486	181	471	472	485	206	484	483	491	384 8	385 3	528 3
Bel- spiel Nr.	92	77	78	62	80	81	82	83	84	85	86	
509845/1034								_25-				

i		2310023				
Schmelz- punkt (°C)	167–168	183–185	203-205	169-171	238-240	
×	w	w	w	ß	w	
R2	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	
ж 1	Butyl- carb- amyl	Cyclo- hexyl- carbamyl	p-Chloro -benzoyl	Pro- pio- nyl	#	
2	m-Trifluo- romethyl- phenyl	m-Trifluo- rome thyl- · phenyl	m-Trifluo- rome thyl- phenyl	m-Trifluo- romethyl- phenyl	Amino- phenyl	
Verbindung der Formel I	3-Butylcarbamylsulfonamido- 4-metatrifluoromethyl- thiophenoxypyridin	3-Cyclohexylcarbamyl- sulfonamido-4-meta- trifluoromethyl-thio- phenoxypyridin	3-p-Chlorobenzoyl- sulfonamido-4-meta- trifluoromethyl-thio- phenoxypyridin	3-Propionylsulfonamido- 4-metatrifluoromethyl-thio- phenoxypyridin	3-Sulfonamido-4-(2- amino)-thiophenoxy- pyridin - Hydrochlorid	
Kode- Nummer: JDL	529	530	531	532	2539	
Bei- spiel Nr.	88	86	06	16	92 I	- Patent- ansprüche - -26-

Patentansprüche

Neue Pyridinderivate der allgemeinen Formel I:



in welcher

X eine Imino-, C₁-C₄-Alkylimino-, Oxy- oder Thio-Gruppe bedeutet,

R₁ eine Gruppe der Formel II:

$$R_3$$
NHÇA (II),

in welcher A ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und R₃ ein C₁-C₄-Alkyl-, Alkenyl-, Cycloalkyl- oder ein gegebenenfalls substituierter Phenylrest sein kann, oder eine Gruppe der Formel III:

$$R_{\Delta}^{CO}$$
 (III)

darstellt, wobei R₄ einen gegebenenfalls substituierten Fhenylrest bedeutet,

- ${
 m R}_2$ ein Wasserstoffatom oder einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und
- Z einen C₁-C₄-Alkyl-, Methylfuryl- oder Pyridylrest oder einen gegebenenfalls durch eine oder mehrere C₁-C₄-Alkyl-, Alkoxy-, Trifluoromethyl- oder Nitro-Gruppen oder ein oder mehrere Halogenatome substituierten Phenylrest darstellt,

wobei zu beachten ist, daß:

 wenn X eine Iminogruppe darstellt, Z, R₁, R₂, R₃ und R₄ unbeschränkt den obigen Bedeutungen entsprechen können;

- 2) wenn X eine Oxy- oder Chiogruppe darstellt, Z ausschließich ein gegebenenfalls substituierter Phenylrest sein kann;
- 3) wenn X eine Alkyliminogruppe darstellt, Z nur ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder ein gegebenenfalls wie oben substituierter Phenylrest sein, und R₁ außer den genannten Bedeutungen eine Gruppe der Formel IV:

in welcher R₅ ein Wasserstoffatom oder ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen ist, bedeuten kann;

4) wenn X eine Iminogruppe darstellt und Z kein Phenylrest ist, oder wenn X eine Oxy- oder Thiogruppe darstellt, R₁ außer den genannten Bedeutungen ein Wasserstoffatom oder eine Gruppe der obigen Formel IV bedeuten kann;

sowie die N-Oxide der Verbindungen der Formel I und die Basen- und Säureadditionssalze dieser Verbindungen.

2. Neue Pyridinderivate der allgemeinen Formel V:

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{N} & \text{SO}_2 \\
 & \text{N} & -R_4 \\
 & \text{Z}
\end{array}$$

in welcher Z einen Phenylrest, R_2 ein Wasserstoffatom oder einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, und R_4 einen gegebenenfalls durch eine oder mehrere C_1 - C_4 -Alkyl-, Alkoxy-, Trifluoromethyl- oder Nitro-Gruppen oder einen oder mehrere Halogenatome substituierten Phenylrest darstellen, sowie die Basen- und Säureadditionssalze dieser Verbindungen.

- 3. 3-Äthylcarbamylsulfonamido-4-(3'-trifluoromethyl)-phenylaminopyridin-N-Oxid.
- 4. 3-Isopropylcarbamylsulfonamido-4-(3'-methyl)-phenyl-aminopyridin- N-Oxid.

- 5. 3-Methylcarbamylsulfonamida-4-(3'-trifluoromethyl)-phenylaminopyridin.
- 6. 3-Äthylcarbamylsulfonamido-4-(3'-trifluoromethyl)-phenylaminopyridin.
- 7. 3-Isoprocylcarbamylsulfonamido-4-(3'-chloro)-phenyl-aminopyridin.
- 8. 3-Methylcarbamymsulfonamido-4-(3'-methyl)-phenyl-aminopyridin.
- 9. Pharmazeutische Zusammensetzungen, dadurch gekennzeichnet, daß sie neben einem üblichen Trägerstoff mindestens eine der Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 8 als Aktivsubstanz enthält.
- 10. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I:

$$R_2$$
 $-SO_2NHR_1$ (I),

in welcher

X eine Imino-, C₁-C₄-Alkylimino-, Oxy- oder Thio-Gruppe bedeutet,

R, eine Gruppe der Formel II:

in welcher A ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und R₃ ein C₁-C₄-Alkyl-, Alkenyl-, Cycloalkyl- oder ein gegebenenfalls substituierter Phenylrest sein kann, oder eine Gruppe der Formel III:

$$R_4^{CO}$$
 (III)

darstellt, wobei R₄ einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest bedeutet,

R₂ ein Wasserstoffatom oder einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und Z einen C₁-C₄-Alkyl-, Methylfuryl- oder Pyridylrest oder einen gegebenenfalls durch eine oder mehrere C₁-C₄-Alkyl-, Alkoxy-, Trifluoromethyl- oder Nitro-Gruppen oder ein oder mehrere Halogenatome substituierten Phenylrest darstellt.

mit den weiteren Bedingungen, daß

- 1) wenn X eine Iminogruppe darstellt, Z, R₁,R₂,R₃ und R₄ unbeschränkt den obigen Bedeutungen entsprechen können;
- 2) wenn X eine Oxy- oder Thiogruppe darstellt, Z ausschließlich ein gegebenenfalls substituierter Phenylrest sein kann;
- 3) wenn X eine Alkyliminogruppe darstellt, Z nur ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder ein gegebenenfalls wie oben substituierter Phenylrest sein, und R_1 außer den genannten Bedeutungen eine Gruppe der Formel IV:

 R_5CO (IV),

in welcher R₅ ein Wasserstoffatom oder ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen ist, bedeuten kann;

4) wenn X eine Iminogruppe darstellt und Z kein Phenylrest ist, oder wenn X eine Oxy- oder Thiogruppe darstellt, R₁ außer den genannten Bedeutungen ein Wasserstoffatom oder eine Gruppe der obigen Formel IV bedeuten kann,

dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel VI:

oder ein N-Oxid einer solchen Verbindung mit einem Isocyanat oder Isothiocyanat der Formel VII:

$$R_3N = C = A \qquad (VII),$$

in welchen Formeln Z, R₂, R₃ und A eine der angegebenen Bedeutungen haben, umsetzt.

11. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I:

$$R_{2} \xrightarrow{N-Z} -SO_{2}NHR_{1}$$

oder eines N-Oxids dieser Verbindung, in welcher X eine Imino-, C₁-C₄-Alkylimino-, Oxy- oder Thiogruppe bedeutet,

- R_1 eine Gruppe der Formel R_3 NHCO dørstellt, wobei R_3 ein C_1 - C_4 -Alkyl-, Alkenyl-, Cycloalkyl- oder ein gegebenenfalls substituierter Phenylrest sein kann, oder eine Gruppe der Formel R_4 CO, in welcher R_4 einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest bedeutet,
- R_2 ein Wasserstoffatom oder einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und
- Z einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder einen gegebenenfalls durch eine oder mehrere C₁-C₄-Alkyl-, Alkoxy-, Trifluoromethyl- oder Nitrogruppen oder ein oder mehrere Halogenatome substituierten Phenylrest bedeuten,

wobei zu beachten ist, daß

. ----

- 1) wenn X eine Iminogruppe darstellt, Z, R_1 , R_2 , R_3 und R_4 unbeschränkt den obigen Bedeutungen entsprechen;
- 2) wenn X eine Oxy- oder Thiogruppe darstellt, Z ausschließlich ein wie oben beschriebener Phenylrest sein kann;
- 3) wenn X eine Alkyliminogruppe darstellt, Z nur ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder ein gegebenenfalls wie oben substituierter Phenylrest sein kann, und R_1 außer den genannten Bedeutungen eine Gruppe der Formel R_5 CO, in welcher R_5 ein Wasserstoffatom oder ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeuten kann;

4) wenn X eine Iminogruppe darstellt und Z kein Phenylrest ist, oder wenn X eine Oxy- oder Thiogruppe darstellt, R₁ außer den genannten Bedeutungen ein Wasserstoffatom oder eine Gruppe der obigen Formel R₅CO bedeuten kann,

dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel VI:

$$R_2$$
 $-SO_2NH_2$
(VI),

in welcher X, Z, R₂ und R₃ die oben angegebenen Bedeutungen besitzen, oder ein N-Oxid einer solcher Verbindung, mit einem Alkylhalogenformiat der Formel VIII:

in welcher R_7 einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und Hal ein Halogenatom bedeuten, und einem Amin der Formel IX: $R_2NH_2 \qquad \qquad (IX),$

in welcher R_3 eine der angegebenen Bedeutungen besitzt, umsetzt.

12. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel I:

$$R_{2} \xrightarrow{X-Z} -SO_{2}NHR_{1}$$
 (I)

oder eines N-Oxids einer solchen Verbindung, in welcher X eine Imino- oder C₁-C₄-Alkyliminogruppe bedeutet, R₁ eine Gruppe der Formel R₃NHCA (II), in welcher A ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und R₃ einen C₁-C₄-Alkyl-, Alkenyl-, Cycloalkyl- oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest darstellen, R₂ ein Wasserstoffatom oder einen Alkylrest mit 1 bis 4

Kohlenstoffatomen und

Z einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder einen gegebenenfalls durch eine oder mehrere C₁-C₄-Alkyl-, Alkoxy-, Trifluoromethyl- oder Nitrogruppen oder durch ein oder mehrere Halogenatome substituierten Phenylrest,

mit den weiteren Bedingungen, daβ

- 1) wenn X eine Iminogruppe darstellt, Z, R_1 , R_2 , R_3 und R_4 unbeschrä, kt die obigen Bedeutungen haben können;
- 2) wenn X eine Alkyliminogruppe darstellt, Z nur ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder ein gegebenenfalls wie oben substituierter Phenylrest sein kann, und R₁ außer den genannten Bedeutungen eine Gruppe der Formel R₅CO, in welcher R₅ ein Wasserstoffatom oder ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen sein kann, darstellen kann,
- 3) wenn X eine Iminogruppe darstellt und Z kein Phenylrest ist, R_1 außer den genannten Bedeutungen ein Wasserstoff-atom oder eine Gruppe der obigen Formel IV sein kann, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel X:

in welcher Hal ein Halogenatom darstellt und R₂ und R₃ eine der genannten Bedeutungen haben, oder ein N-Oxid einer solchen Verbindung, mit einem Amin der Formel

$$R_8 - NH - Z$$
,

in welcher R₈ ein Wasserstoffatom oder einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen darstellt und Z eine der genannten Bedeutungen besitzt, umsetzt.

13. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel I:

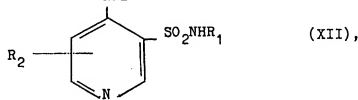
$$R_{2} \xrightarrow{SO_{2}NHR_{1}} (I)$$

oder eines N-Oxids einer solchen Verbindung, in welcher X eine Oxy- oder Thiogruppe bedeutet,

- R_1 eine Gruppe der Formel R_3 NHCA, in welcher A ein Sauerstoff- oder Schwefelatom darstellt und R_3 ein C_1 - C_4 -Alkyl-, Alkenyl-, Cycloalkyl- oder ein gegebenenfalls substituierter Phenylrest sein kann, oder eine Gruppe der Formel R_4 CO (III), wobei R_4 ein gegebenenfalls substituierter Phenylrest ist, oder eine Gruppe der Formel R_5 CO (IV), in welcher R_5 ein Wasserstoffatom oder ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,
- ${
 m R_2}$ ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und
- Z einen gegebenenfalls durch eine oder mehrere C₁-C₄-Alkyl-, Alkoxy, Trifluoromethyl- oder Nitrogruppen oder durch ein oder mehrere Halogenatome substituierten Phenylrest bedeuten,

wobei R_1 außerdem ein Wasserstoffatom oder eine Gruppe der obigen Formel IV bedeuten kann,

dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel XII: Hal



in welcher Hal ein Halogenatom darstellt und R_1 sowie R_2 die angegebenen Bedeutungen besitzen, oder ein N-Oxid einer derartigen Verbindung, mit einem Phenolat oder Thiophenolat der Formel XIII:

$$Na - X - Z$$
 (XIII),

in welcher X und Z eine der angegebenen Bedeutungen besitzen, umsetzt.

-34-

14. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel I:

$$R_2$$
 $SO_2^{NHR_1}$ (I)

oder eines N-Oxids einer derartigen Verbindung, oder einer Verbindung der Formel V:

in welcher

- X eine Imino-, C₁-C₄-Alkylimino-, Oxy- oder Thio-Gruppe darstellt,
- R₁ eine Gruppe der Formel R₄CO (III) bedeutet, in welcher R₄ ein gegebenenfalls substituierter Phenylrest ist, oder eine Gruppe der Formel R₅CO (IV), in welcher R₅ ein Wasserstoffatom oder ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen darstellt,
- R₂ ein Wasserstoffatom oder ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und
- Z ein C₁-C₄-Alkylrest oder ein gegebenenfalls durch eine oder mehrere C₁-C₄-Alkyl-, Alkoxy-, Trifluoromethyl- oder Nitrogruppen oder ein oder mehrere Halogenatome substituierter Phenylrest ist,

wobei desweitern zu beachten ist, daβ

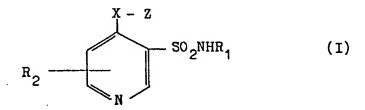
- 1) wenn X eine Iminogruppe darstellt, Z, R_1 , R_2 , R_3 , R_4 und R_5 die angegebenen Bedeutungen besitzen können;
- 2) wenn X eine Oxy- oder Thiogruppe bedeutet, Z nur einen wie oben beschriebenen Phenylrest bedeuten kann;

- 3) wenn X eine Alkylimino ruppe darstellt, kann Z nur ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder ein wie oben beschriebener Phenylrest sein;
- 4) wenn X eine Iminogruppe darstellt und Z kein Phenylrest ist, oder wenn X eine Oxy- oder Thiogruppe darstellt, kann R₁ außerdem ein Wasserstoffatom bedeuten, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel VI:

$$R_2 \longrightarrow SO_2 - NH_2$$
 (VI),

in welcher X, Z und R_2 die angegebene Bedeutung haben, oder ein N-Oxid einer solchen Verbindung, mit einem Alkancarbonsäureanhydrid der Formel $(R_4-CO)_2O$ oder $(R_5-CO)_2O$, oder mit einem Alkancarbonsäurechlorid der Formel R_4 COCl oder R_5 COCl, in welchen R_4 und R_5 die angegebenen Bedeutungen haben, umsetzt.

15. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel I:



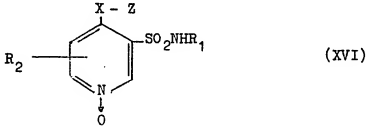
oder eines N-Oxids einer derartigen Verbindung, in welcher X eine Imino-, C₁-C₄-Alkylimino-, Oxy- oder Thiogruppe darstellt,

R₁ eine Gruppe der Formel R₃NHCO bedeutet, wobei R₃ eine C₁-C₄-Alkyl-, Alkenyl-, Cycloalkyl- oder eine gegebenenfalls substituierte Phenyl-gruppe sein kann, oder eine Gruppe der Formel R₄CO (III), in welcher R₄ ein gegebenenfalls substituierter Phenylrest ist,

- R₂ ein Wasserstoffatom oder ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und
- Z ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder ein durch eine oder mehrere C₁-C₄-Alkyl-, Alkoxy-, Trifluoromethyl- oder Nitrogruppen, oder durch ein oder mehrere Halogenatome substituierter Phenylrest bedeuten,

wobei desweitern zu beachten ist, daß

- 1) wenn X eine Iminogruppe darstellt, Z, R_1 , R_2 , R_3 und R_4 alle oben angegebenen Bedeutungen haben können;
- 2) wenn X eine Oxy- oder Thiogruppe bedeutet, Z nur ein wie oben beschriebener Phenylrest sein kann;
- 3) wenn X eine Alkyliminogruppe darstellt, Z nur ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder ein gegebenenfalls wie oben substituierter Phenylrest sein kann, wogegen R₁ auβerdem eine Gruppe der Formel R₅CO (IV) bedeuten kann, in welcher R₅ ein Wasserstoffatom oder ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen sein kann;
- 4) wenn X eine Iminogruppe darstellt und Z kein Phenylrest ist, oder wenn X eine Oxy- oder Thiogruppe darstellt, kann R₁ außerdem ein Wasserstoffatom oder eine Gruppe der obigen Formel IV bedeuten, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel I oder ein N-Oxid einer derartigen Verbindung, in welcher R₁ eine R₃NHCS-Gruppe darstellt, in einer wösserig-alkoholischen Natrium - karbonatlösung mit einem Überschuß von HgO umsetzt.
- 16. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel XVI:



in welcher X eine Imino-, C₁-C₄-Alkylimino-, Oxy- oder Thiogruppe darstellt,

- R₁ eine Gruppe der Formel R₃NHCA (II), in welcher A ein Sauerstoff- oder Schwefelatom ist und R₃ einen C₁-C₄-Alkyl-, Alkenyl-, Cycloalkyl- oder einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest bedeutet, oder eine Gruppe der Formel R₄CO (III), in welcher R₄ einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest darstellt,
- R₂ ein Wasserstoffatom oder einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und
- Z eine C₁-C₄-Alkyl-, Methylfuryl- oder Pyridylgruppe oder einen durch eine oder mehrere C₁-C₄-Alkyl-, Alkoxy-, Trifluoromethyl- oder Nitrogruppen, oder durch ein oder mehrere Halogenatome substituierten Phenylrest bedeuten,

wobei desweitern zu beachten ist, daβ

- 1) wenn X eine Iminogruppe darstellt, Z, R_1 , R_2 , R_3 und R_A sämtliche oben angegebenen Bedeutungen haben können;
- 2) wenn X eine Oxy- oder Thiogruppe darstellt, Z nur einen gegebenenfalls wie oben substituierten Phenylrest bedeuten kann;
- 3) wenn X eine Alkyliminogruppe darstellt, Z nur ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder ein wie oben beschriebener Phenylrest sein kann, wogegen R₁ desweitern eine Gruppe der Formel IV:

in welcher R₅ ein Wasserstoffatom oder ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen sein kann, bedeuten kann;

4) wenn X eine Iminogruppe darstellt und Z kein Phenylrest ist, oder wenn X eine Oxy- oder Thiogruppe darstellt, kann R₁ außerdem ein Wasserstoffatom oder eine Gruppe der obigen Formel IV sein,

dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel I:

$$R_2 \xrightarrow{N} SO_2^{NHR_1}$$
 (1),

-38-

509845/1034

in welcher X, Z, $\rm R_1$ und $\rm R_2$ die angegebenen Bedeutungen besitzen, mit Metachloro-peroxybenzoesäure umsetzt.

- 17. Neue Pyridinderivate nach Anspruch 1, im wesentlichen, wie in den Beispielen 1 bis 92 beschrieben.
- 18. Verfahren zur Herstellung der neuen Pyridinderivate nach einem der Ansprüche 1 und 2, im wesentlichen, wie in den Beispielen 1 bis 92 beschrieben.

509845/1034